19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

[®] Off nl gungsschrift

₀ DE 3505433 A1

(51) Int CI 4 A 61 K 9/20 A 61 K 31/165

A 61 K 31/375



PATENTAMT

P 35 05 433.6 Aktenzeichen: 16. 2.85 Anmeldetag: (4) Offenlegungstag:

21. 8.86

(71) Anmelder:

BASF AG, 6700 Ludwigshafen, DE

② Erfinder:

Lang, Siegfried, Dr., 6700 Ludwigshafen, DE

(5) Direkttablettierhilfsmittel

Direkttablettierhilfsmittel, bestehend im wesentlichen aus A) 88 bis 96 Gew.-% eines pulverförmigen für die Herstellung von Tabletten üblichen Trägers aus Lactose oder Lactose zusammen mit höchstens gleichen Mengen anderer Trägerstoffe.

B) 2 bis 6 Gew. 90 Polyviny!pyrrolidon mit einem K-Wert von 20 bis 40,

C) 2 bis 10 Gew.-% vernetztem, unlöslichem Polyvinylpyrrolidon, wobei sich alle Prozentangaben auf das Direkttablettierhilfsmittel beziehen, und erhalten durch Sprühtrocknung, Sprühgranulierung oder Feuchtgranulierung.

Die erfindungsgemäßen Direkttablettierhilfsmittel zeichnen sich durch gute Fließfähigkeit und gute Komprimierbarkeit bei niedrigem Druck aus, die mit ihrer Hilfe hergestellten Tabletten durch ausgezeichnete Zerfallseigenschaften bei hoher Härte und geringem Abrieb.

Patentanspruche

- 1. Direkttablettierhilfsmittel, bestehend im wesentlichen aus
- 5 A) 88 bis 96 Gew.-Z eines pulverförmigen für die Herstellung von Tabletten üblichen Tragers aus Lactose oder Lactose zusammen mit hochstens gleichen Mengen anderer Trägerstoffe.
 - 3) 2 bis 6 Gew.-7 Polyvinylpyrrolidon mit einem K-Wert von 20 bis +0.
- C) 2 bis 10 Gew.-% vernetztem, unlöslichem Polyvinylpyrrolidon, wobei sich alle Prozentangaben auf das Direkttablettierhilfsmittel beziehen.
- 15 2. Direkttablettierhilfsmittel gemäß Anspruch 1, wie es durch Sprühtrocknung, Sprühgranulierung oder Feuchtgranulierung erhältlich ist.
 - 3. Direkttablettierhilfsmittel gemäß Anspruch 1, gekennzeichnet durch eine Kornverteilung von etwa 50 bis 500 μ .

25

20

30

35

40

57/85 Hp/St 15:02.85 St0037

35

Direkttablettiern: Ifsmittel

Die Erfindung betrifft ein Direkttablettierhilfsmittel auf Basis von pulverformiger Lactose in inniger Vermischung mit Polyvinylpyrrolidon und 5 vernotztem unlöslichem Polyvinylpyrrolidon.

Ole Verwendung von Zahlreichen Tragermaterialien, wie mikrokristalliner Cellulose, Cellulose, Di-calciumphosphat, Sorbit und insbesondere Lactose, ist in der pharmazeutischen Industrie bei der Tablettenherstel10 lung weithin ublich.

Die verwendeten Tragermaterialien sollen zahlreiche zum Teil gegenlaufige Anforderungen erfüllen, wie gute Fließfähigkeit, gute Komprimierbarkeit bei geringem Druck, nohe Härte und Abriebsfestigkeit und ferner gute Zer15 fallsneigung nach Einnahme.

Diese Anforderungen werden von handelsüblichen Tablettierhilfsmitteln nur mehr oder weniger gut erfüllt. Deshalb arbeitet man bei der Tablettenherstellung weitere Hilfsstoffe ein, wie Gleitmittel, Bindemittel und 20 Sprengmittel, für den Zerfall der Tablette bei Berührung mit Magensaft.

Insbesondere im Falle der Verwendung von Lactose als Tablettierhilfsmittel gehen manche Verwender so vor, daß sie pulverförmige Lactose mit dem zu verabreichenden Wirkstoff, gegebenenfalls zusammen mit dem Sprengmittel. z.B. vernetztem Polyvinylpyrrolidon mischen, auf die Mischung eine wäßrige Lösung eines Bindemittels, z.B. Polyvinylpyrrolidon aufsprühen, das so erhaltene feuchte Pulver trocknen und nach Zugabe von Gleitmittel dann zu Tabletten verpressen.

- 30 Auch diese Methodik, die schon sehr gute Ergebnisse zeigt, befriedigt hinsichtlich aller genannten Anforderungen noch nicht vollstandig. Außerdem ist die beschriebene Arbeitsweise umständlich und arbeitsintensiv und erfordert die Verwendung von organischen Lösungsmitteln bei wasserempfindlichen Wirkstoffen.
 - Es bestand daher die Aufgabe, ein Tablettierhilfsmittel vorzuschlagen, das neben der Erfüllung der genannten Anforderungen es erlaubt, nach Mischen mi' dem Wirkstoff diekt Tabletten herzustellen und das ferner erlaubt, den Ant il an Tablettierhilfsmittel zu verringern.
- Diese Aufgabe wurde erfindungsgemaß mit einem Direkttablettierhilfsmittel (d.h. einem von Wirkstoffen freien Hilfsmittel) gelost, das b st nt in inniger Vermischung aus im wesentlichen

A) 88 bis 36 Gew - Z. vorzugsweise 30 bis 34 Gew. - Z. eines pulverformigen: für die Herstellung von Tabletten üblichen Tragers aus Lactose oder Lactose zusammen mit hochstens gleichen Hengen anderer Tragerstoffe.

- 5 B) 2 bis 6 Gew.-I, vorzugsweise 2 bis 5 Gew.-I, Polyvinylpyrroliden mit einem K-Wert von 20 bis 40.
- C) 2 bis 10 Gew.-Z, vorzugsweise 3 bis 6 Gew.-Z, vernetztem, unlöslichem Polyvinylpyrrolidon, wobei sich alle Prozentangaben auf das Direkttablet10 tierhilfsmittel beziehen.

Nach einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird allein Lactose. z.B. Lactose EP (EP = Europ. Pharmacopoe) Honohydrat mit einer Korngroße kleiner 600 μ , als Trägermaterial verwendet. Han kann jedoch auch z.B. Hischungen aus Lactose und Mannit oder aus Lactose und Calciumphosphat

15 Mischungen aus Lactose und Mannit oder aus Lactose und Calciumphosphat verwenden.

Für das als Mischungsbestandteil B) zu verwendende Polyvinylpyrrolidon vom K-Wert 20 bis 40. vorzugsweise K-Wert 28 bis 32, kommen als Binde-20 mittel für Tabletten an sich übliche Produkte in Betracht, wie sie z.B. in R. Vieweg, M. Reiher, & H. Scheurlen, Kunststoff-Handbuch, 1971, Band 11, S. 558, Munich: Hanser oder Ullmann, 4. Auflage, Band 19, S. 385-386 beschrieben sind. Zur Definition des K-Wertes wird auf die Povidone-Monographie USP XXI, 1985 verwiesen. Deshalb wird hiermit auf diese Literaturstellen Bezug genommen.

Der Mischungsbestandteil C) ist ein vernetztes, unlösliches Polyvinylpyrrolidon. Die Eigenschaften und die Herstellung von vernetztem, unlöslichem Polyvinylpyrrolidon, das heißt einem nicht mehr wasserlöslichen.

- 30 sondern nur noch wasserquellbaren Produkt, auch Crospovidone genannt, sind in der DE-OS 22 55 263 der BASF Aktiengesellschaft (1974); bei H.F. Kauffmann & J.W. Breitenbach, Angew. Makromol. Chem., 1975, 45. 167-75; J.W. Breitenbach, Proceedings of 1967 IUPAC Symposium on Macromolecular Chemistry in Budapest, pp. 529-44, und J.W. Breitenbach.
- 35 H.F. Kauffmann & G. Zwilling, Hakromol. Chem., 1976, 177, 2787-92, eingehend beschrieben, so daß nur auf diese Literaturstellen Bezug genommen wird.

Bezuglich der physikalisch-chemischen Eigenschaften wird auf USP-Mono-40 graphie verwi sen. Wesentliche Kriterien sind die Hydratationskapazität v n 4-7 (S. Kornblum & S. Stoopak, J. Pharm. Sci., 1973, <u>52</u>) und folg nde Kornverteilung:

max. 1 % >250 μ mind 30 % > 50 μ .

0.2. 0050/37550

Die Herst llung dir erfindungsgemaßen innigen Mischung n aus den Komponent n A), B) und C) erfolgt nach an sich bikannten Methoden, z.B. durch Spruhgranulierung, Feuchtgranulierung oder vorzugsweise durch Spruhtrocknung.

Im Falle der Spruhgranulierung geht man z.B. so vor, daß man eine Mischung aus Lactose und vernetztem, unlöslichem Polyvinylpyrrolidon vorliegt und im Wirbelbett bei leicht erhöhter Temperatur, z.B. 40 bis 60°C, mit einer Losung der Komponente B) besprüht und ein getrocknetes Produkt 10 gewinnt.

Zur Feuchtgranulierung mischt man beispielsweise die pulverformige Lactose Imit dem vernetzten Polyvinylpyrrolidon in einem geeigneten Mischer vor, gießt die Lösung der Komponente B) unter weiterem Rühren zu 15 und trocknet das Feuchtgut, nachdem man es durch ein Sieb passiert hat.

Die Sprühtrocknung wird in der Regel so ausgeführt, daß man eine waßrige Suspension mit gelösten Anteilen aus pulverförmiger Lactose, der Komponente 8 und der Komponente C in einer geeigneten Sprühvorrichtung im 20 Gegen- oder Gleichstrom zur Trockenluft bei erhöhten Temperaturen, z.B. bei bis zu 1200 Eintrittstemperatur der Trockenluft, versprüht.

Mit den genannten Verfahren, insbesondere der Sprühtrocknung, und ausgehend von feingepulverter Lactose, stellt man zweckmaßig ein Pulver mit 25 einer engen Kornverteilung von z.B. ca. 50 bis 500 μ und mit 60 bis 70 % Anteilen zwischen 100 bis 250 μ her.

Die erhaltenen erfindungsgemäßen Mischungen haben ausgezeichnete Tablettiereigenschaften und zeichnen sich gegenüber bekannten Direkttablettier-30 hilfsstoffen, insbesondere durch folgende Vorteile aus:

Gute Fließfähigkeit, gute Komprimierbarkeit bei niedrigem Druck, ausgezeichnete Zerfallseigenschaften bei hoher Härte und geringem Abrieb der Tabletten.

Gegenüber der bekannten Technik der Mischung von Lactose mit einem Wirkstoff und vernetztem, unlöslichem Polyvinylpyrrolidon. Aufsprühen von Polyvinylpyrrolidon-Lösung, Trocknen und Tablettieren, war es überräschend, daß die Vorabherstellung des erfindungsgemaß in innigen Gemisches mit nachträglicher Einmischung des Wirkstoffs und Direktverpressung außeidem Vorteil der Einsparung von Herstellungsschritten beim Taolettenhersteller Vorteile im Eigenschaftsprofil bezüglich Möglichkeit der Einsparung von Trager weg in besserer Bindewirkung, besseren Zerfalb der Taolette, und leichtere Verarbeitung beim Preßvorgang bewirkte.

In den folgenden Beispielen wird di. Herst llung der erfindungsgemaßen Mischungen sowie die Herstellung von Tabletten im Vergl ich zu ander n Direkttablettierhilfsmitteln sowie im Vergleich zu der Tablettierung ausgehend von Lactose unter spaterem Zusatz von Polyvinylpyrrolidon und 5 vernetztem Polyvinylpyrrolidon beschrieben.

<u>Beispiele</u>

25

	1)	Lactose-Monohydrat EP Korngröße <600 μ	100	Teile
10	-	Crospovidone	10	Teile
		Polyvinylpyrrolidon K30 (Povidone)	3	Teile
	2)	Lactose (wie 1)	1:6:0	Terle
15		Calciumhydrogenphosphat	30	Teile
		Povidone K30	6	Telle
		Crospovidone	10	Teile
	3)	Lactose (wie 1)	90	Teile
		Crospovidone	5	Teile
20		Povidone K30	5	Telle
	4)	Lactose (wie 1)	93	,5 Teile
		Crospovidone	3	,5 Teile
		Povidone K30	3	,0 Teile

Die vorgenannten Mischungen lassen sich durch folgende Arbeitsweisen in tablettierbare Mischungen überführen.

a) Die Lactose wird zusammen mit dem Povidone in ca. gleichen Hengen
30 Wasser gelöst bzw. suspendiert. Zur Suspension wird das Crospovidone
hinzugefügt. Die so zubereitete Suspension gibt man durch eine
Korundscheibenmühle und versprüht sie anschließend in der Wirbelschicht.

35 Sprühbedingungen:

Zuluft 40 - 80°C Ous 0 8 mm Sprühdruck 2 - 3 bar.

b) Die Lactose wird mit dem Crospovidone als trocken. Mischung im Wirbelschichtgrinulator vorgelegt und in der Wirbelschicht mit P vidone K30, gelöst in der 10-fachen Menge Wass r. sprühgranuliert.

c) Die Lactose wird mit Cr spuvidone gemischt (2.8. in inem Diosus Mischer); dazu wird ein Losung von Povidone K30 in d.r 3-fachen "Menge Wasser gegossen, das Gemisch 5 Minuten innig durchgemischt, die erhaltene Mischung durch ein 0.8 mm Sieb passiert, bei 40°C getrock-net und Janach erneut durch ein 0.5 mm Sieb gesiebt.

Mit den genannten Methoden erhält man Direkttablettierhilfsmittel mit einer Fließfähigkeit im Fordbecher bei Offnung 5 von weniger als 50 Sekunden und folgender Kornverteilung:

10

5

max. 5 % <50 μ

max. 70 % <200 μ

mind. 95 % <400 μ

max. 1 $7 > 500 \mu$.

15

<u>Tablettierungsbeispiele</u>

A) Mischung 6 nach Methode b):

99,5 Teile

Gleitmittel

0.5 Teile

20

Die Komponenten werden 5 Minuten gemischt und dann auf einen Rundläufer zu Tabletten mit 500 mg Gewicht,

12 mm Durchmesser

25 biplan bei mittlerem Preßdruck

verarbeitet. Man erhält Tabletten mit einer Härte von 100 N und einer Zerfallsgeschwindigkeit von 2 - 3 min.

30 B) Paracetamol

30 Teile

Mischung 6, Methode b)

70 Teile

Magnesiumstearat

0.5 Teile

Verarbeitung wie in Beispiel A angegeben:

35

Harte 70 N Zerfall 1 min.

C) Phenacetin

30 Teile

40 Hischung 6, Methode b)

70 Teil

Magnesiumstearat

0.5 Teile

V rarbeitung wie in Beispiel A angeg ben:

n.z. 0050/37566

SASE Aktiengesellschaft

Harte 110 N Zerfall 5 min.

0) Mischung 6, Methode b) 100 Teile 5 Ascorbinsaure Pulver 50 Teile Magnesiumstearat 1 Teil

Verarbeitung wie in Beispiel A angegeben:

**

10 Harte 80 N Zerfall 2 min.

15

20

25

30

35

40